(19) 世界知的所有権機関 國際惠務局



(43) 国際公開日 2004年7月1日 (01,07,2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/054574 A1

(51) 国際特許分類7: A61K 31/4045, 45/00, 47/10, 47/12, 9/29, 9/28, 9/48, A61P 13/00, 13/02, 43/00
(21) 国際出願番号: PCT/IP2003/015837

PCT/JP2003/015837 2003 年12 月11 日 (11.12.2003)

(22) 国際出願日: (25) 国際出願の言語:

 (25) 国際出願の言語:
 日本語

 (26) 国際公願の言語:
 日本語

(30) 優先権データ: 特難 2002-364238

2002年12月16日(16.12.2002) IP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): キッセイ率品工業株式会社(KISSEI PHARMACEUTICAL

CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県 松本市 芳野 1 9 番 4 8 号 Nagano (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出版人 (米国についてのみ): 永沼 剛 (NA-GANUMA, Tsuyushi) [JPJP]; 〒399-8205 長野県 南安 墨部 豊利町豊料 4 6 2 2 - 3 8 Nagano (JP). 村松 三 夫 (MURAMATSU, Mitsuo) [JPJP]; 〒73-2001 東京都 抜瀬区 本町 2 5 - 7 - 5 0 5 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (图内): A.R. A.G. A.L. A.M., A.T. A.U., A.Z. B.A. B.B. B.G., B.R. B.Y. B.Y., C.A., C.H., C.N., C.O., C.R., C.U. C.Z., D.B., D.K. D.M., D.Z., B.C., E.B., S.F., C.B., G.D., G.B., G.B., S.H., H.U., D. IL., B.N., S.P. R.F., K.G., K.R., K.Z., L.C., L.K., L.R., I.S., J.T., U.I., L.Y., M.A., D.M. M.G., M.X., M., M.W., M.X., M.Z., N.Z., O.M., P.H., P.I., R.O., R.U., S.C., S.D., S.G., S.K., S.I., T.J.

(統葉有)

(54) Title: SOLID DRUG FOR ORAL USE

(54) 発明の名称: 経口固形医薬



(57) Abstract: It is intended to provide a solid drug to he ornally used for treating unitary disturbance which contains an indoline congecued neving an of a-detendine receptor-locking efficies and being represented by the following formulae its proving; a pharmaco-logically acceptable said thereof or a pharmacologically acceptable solves thereof, and is prepared so as to show an 85% edition time of not longer than 60 minutes in the dustion test in water in accordance with the second elution test in method (the paddle method) in Japan Pharmacoponia.

(57) 要約:

本発明は、α,ーアドレナリン受容体遮断作用を有する、式:

で表されるインドリン化合物、そのプロドラッグ、またはそれらの薬理学的に許容される塩若しくはそれらの薬理学的に許容される溶媒和物を含有し、日本薬局 方溶出試験法第2法 (パドル社) による、水における溶出試験において、85% 溶出時間が60分以内になるように襲製された排尿障害治療用経口固形医薬を提 供する。

WO 2004/054574 A1

TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

TR), OAPI 特許 (BP, BI, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(84) 指定圏 (広域): ARIPO 特許 (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特 許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, T, T, TM), ヨーロッ パ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EL, ES, R, FK, GB, GR, HU, EL, TT, LU, MC, NA, FT, RO, SE, SE, SE,

添付公開書類:
- 国際調査報告書
- 文字コード及び他の跨語については、定期発行される
- 会がでいる。「コードと時話のガイダンスノート」を参照。

明細書

経口間形医薬

〔技術分野〕

本発明は排尿障害治療用経口固形医薬に関するものである。詳しくは、活性成分として、 α_1 -アドレナリン受容体(以下、 α_1 -ARという)遮斯作用を有する。式(1):

で表されるインドリン化合物(以下、KMD-3213という)、そのプロドラ 10 ッグ、若しくはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶媒和物を含有する排尿障害治療用医薬であって、日本薬局方溶出試験 法第2法(パドル法)で、水を試験液とし、回転数を50回/分とする溶出試験 における8.5%油は時間が60分以下である経口固形医薬に関するものである。

本発明はまた、結性成分として、KMD-3213、そのプロドラッグ、若し15 くはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶 採和物の他に、さらに、KMD-3213以外のα₁-アドレナリン受容体遮断 薬、抗コリン薬、抗炎症薬および抗菌薬の群から遅ばれる少なくとも1種を含有 する排尿障害治療用医薬であって、日本薬局方溶出試験法第2法 (パドル法)で、 水を試験液とし、回転数を50回/分とする溶出試験における85%溶出時間が 20 60分以下である終日回形医薬に関するものである。

本発明はさらに、活性成分としてKMD-3213、そのプロドラッグ、若しくはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される店 蝶和物を含有する排尿障害治療用医薬であって、日本薬局方溶出試験法第2法 (パドル法)で、水を試験液とし、回転数を50回/分とする溶出試験における 85%溶出時限が60分以下であり、且つ、KMD-3213以外のα₁-アド レナリン受容体鑑断薬、抗コリン薬、抗炎症薬および抗菌薬の群から選ばれる少 なくとも1種を活性成分として含有する医薬とを組み合わせて使用できる経口菌 形医薬およびその組み合わせによりなるキット医薬に関するものである。

5 本発明の排尿障害治療用額口固形医薬は、日本薬局方搾出試験法第2法(パドル法)で、水を試験液とし、回転数を50回/分とする溶出試験における85%溶出時間(以下、T85%という)が60分以下であればよいが、試験液を日本薬周方崩壊試験法試験液第1液(以下、第1液という)とし、回転数を50回/分とする溶出試験におけるT85%も60分以下であることが望ましく、試験液10 を水または第1液とし、回転数を50回/分とする溶出試験のいずれにおいても、T85%が30分以下であるものがより望ましく、T85%が15分以下であるものが最も望ましい。

本発明の溶出試験において用いられる試験液の第1液とは、日本薬局方崩壊試 験法の試験液第1液を意味し、塩化ナトリウム2.0gに塩酸7.0mlおよび 水を加えて1000mlにした試験液である。

(背景技術)

25

本発明の排尿障害治療用経口固形医薬に活性成分として含有されるKMD-3 213は、選択的な尿道平滑筋収縮抑制作用を有し、強力な血圧低下作用または 起立性低血圧を惹起することのない排尿困難治療剤として極めて有用な化合物で あることが知られている。

これまで、KMD-3213またはその薬理学的に許容される塩またはそれら の薬理学的に許容される溶媒和物を包含する当該化合物を活性成分として含有す る医薬品組成物については、KMD-3213を含む一般式で表されるインドリ ン化合物に関する特許出願明細書において、インドリン化合物全体を対象とした 一般的な記載の中で、経口固形製剤の剤形が例示され、一般の製剤学的手法で調 製で含ると記載されている(例えば、特許文献1参照)。

しかしながら、本特許文献1にはKMD-3213を有効成分として含む製剤 に関する具体的な記憶は全くなされていない。 また、KMD-3213を含む a. - A R連斯薬を有効成分として含有する下 部尿路症治療剤に関する特許出顧明細書において、医薬品組成物に関する一般的 な記載の中で、経口固形製剤の剤形が例示され、医薬品添加物の例示と共に、公 知方法によって製造できると記載されている(例えば、特許女社2参照)。

5 しかしながら、本特許文献2にも、KMD-3213を活性成分として含有する医薬品組成物に関する具体的な記載は全くなされていない。

KMD-3213は光に対して比較的不安定であり、また、医薬品添加物の種類によっては配合変化を起こして分解物を生じやすく、さらに、謎形剤として最も一般的な乳糖との相性も悪く、乳糖を使用した場合、良好な溶出特性が得られてく、錠剤の硬度が低くなるなどの問題を有している。また、KMD-3213は付着性が強く、錠剤またはカブセル剤の製造において清沢剤が不可欠である一方で、この情况剤添加による溶出時間の遅延を生じやすいなどの問題を有している。従って、KMD-3213若しくはその薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶薬和物を含有する経口固形医薬は、過常の製造15方法によっては、実用に供されうる製剤を製造することが困難である。

特許文献1および特許文献2にはこれらの問題点についても、それを解決する 方法についても全く報告も示唆もされていない。また、特許文献2には、塩酸タ ムスロシンまたはアルフゾシン塩酸塩を有効成分として含有するカブセル剤の製 造方法が記載されているが、本発明の医薬組成物とは組成を全く異にするもので

30 あり、当該製造方法では本発明の医薬を得ることはできず、さらに、当該発明に 基づいて当業者が本発明を成すことができるものではない。

特許文献1: 特開平6-220015号公報 (第12頁、第21欄) 特許文献2: 特開2001-288115号公報 (第3頁、第3~4欄)

25 〔発明の開示〕

本発明の目的は、血圧に対する影響が少なく、排尿障害治療剤として極めて有 用な、KMD-3213、そのプロドラッグ、若しくはそれらの薬理学的に許容 される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶媒和物を活性成分として含有 する医薬であって、活性成分の含有量の精度がよく、安定でしかも落出特性が優 れた、実用的な経口固形医薬を提供することである。

経口医薬では活性成分をいかに効率よく体内に吸収させるかが重要な問題になるが、一方で、常に一定の効果を発揮させることも重要である。このため、製造ロット間の均質性、すなわち、各製剤間で、生物学的同等性を確保することが求められる。薬局方には、一定水準の品質と生物学的同等性の管理基準として、固形製剤の崩壊性および溶出性の試験方法が規定されており、医薬品は、それらの試験に基づいて設定された規格に適合することが求められている。

最近では、海出試験が有効性および安全性を予測する手段として重要視されるようになっており、特に難溶性薬剤では崩壊性よりも済出性が意義のある品質特10 性と考えられている。

踏出試験は、生物学的同等性確保の点からできるだけ多くの試験条件で行う方が望ましいが、現実には多くの条件下での規格設定は困難であるため、生物学的 非同等性を最も捉えやすい試験条件で試験される。溶出試験の試験被としては、 生理学的変動顧用のpH試験液(pH1~7)または水が用いられるが、油像

・溶出速度が遅い、すなわち溶出性が悪い試験液の方が製剤間の差を検出しやすい。 また、水はpHが変動しやすいという欠点をもつ一方で、処方、製法の差に鋭敏 に反応しやすい試験液であり、水で試験できる場合はできるだけ水を使用することが、試験効率、経済性、環境面などから推奨されている。

KMD-3213は酸性の液には比較的溶解性が高いが、中性の水には難溶で あることから、水における溶出試験が最も生物学的非同等性を捉えやすい条件といえる。従って、KMD-3213を有効成分として含有する経口固形製剤については、水における溶出特性が良好な製剤が求められる。本発明の医薬においては、日本薬局方溶出試験法第2法(パドル法)で、水を試験液とし、回転板を50回/分とする溶出試験において少なくともT85%が60分以下であることが25望ましく、T85%が15分以下であることが最も望ましく、T85%が15分以下であることが最も望ましく、T85%が15分以下であることが最も望ましく。

また、経口圏形製剤の場合、酸に対して不安定であることなどにより腸溶性製剤が求められるなどの特別の場合を除き、胃内での溶出性が良好であることが望まれるが、KMD-3213は酸に対して安定であるので、KMD-3213を

有効成分として含有する経口固形製剤については、胃液に相当する第1液における溶出試験においても良好であることが望ましい。具体的には、第1液における溶出試験においても、水における溶出試験と同様に、少なくともT85%が60分以下であることが望ましく、T85%が15分以下であることが最も望ましい。

医薬品において含有される活性成分は、一般的に、微量で強い作用効果を発揮 するため、常に一定の効果を発揮させるためには、活性成分の含有量が一定であ 。 ることは勿論のこと、保存における活性成分の含有量の低下を最小限に抑えるこ とが重要であり、このために製剤ロット間での含有量のパラツキがなく、且つ、

10 保存における安定性が高いことが求められる。

本発明の経口固形医薬に活性成分として含有されるKMD-3213は付着性が強く、また静電気を帯びやすく、特に、乾式法で製造する場合、製剤製造における粉砕、選拌混合、道粒等の操作における物理的刺激により容易に措置して、粉砕物、選合物または遠粒物の流動性が低くなり、操作性が悪く、しかも充填量15 がばらついて活性成分含有量の対象が低くなる等の問題を生じやすい。

また、カブセル剤および錠剤の場合、操作性や充填精度などの面から、充填工程または打錠工程において清沢剤が添加される。特に本発明の経口固形医薬に括性成分として含有されるKMD-3213は付着性が強いため、清沢剤の添加が必須であるが、この清沢剤添加によっても溶出時間の遅延を生じる。

20 さらに、本発明の経口固形医薬に活性成分として含有されるKMD-3213 は光に対して比較的不安定なため取扱いに注意を要し、通常の製剤の場合、適光 包装での保存が必須であるが、不透明の適光包装の場合、異物等の混入の判別が 困難であり、さらに、実際に限用する患者は、遮光包装から取り出した状態で保 管することも予想されるため、進光包装の必要のない光安定性の高い製剤が望ま 25 れる。

本発明者らは、排尿障害治療剤として極めて有用な、KMD-3213、その プロドラッグ、若しくはそれらの薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理 学的に許容される溶媒和物を活性成分として含有する薬剤であって、含有量の精 度がよく、水、または水および第1液における溶出特性が優れ、しかも、安定性 が高い、経口固形医薬を開発すべく鋭意研究を行った。

その結果、賦形剤として一般的に用いられる乳糖は、溶出時間を遅延させる傾向があり、また、錠剤の硬度が低くなるなどの問題点が多く、賦形剤として乳糖を使用した場合、好適な製剤が得られにくいことを見出した。本発明者らは、賦形剤について飢意検剤を加えた結果、賦形剤としてDーマンニトールを使用することによって極めて良好な溶出特性が確保できることを見出した。

本発明者らは、さらに製剤の製造方法について検討を加え、遷式法により顆粒 を調製し、滑沢剤の添加量と混合時間を調整することにより、静電気の帯電によ る充填量のばらつきを生じることなく、安定でしかも誇出特性の優れた製剤が得 6 れること、特にカブセル剤の場合は、固形の親水性あるいは界面活性作用を示 す添加剤と滑沢剤とを特定の比率で混合して添加することにより溶出特性の優れ た製剤が得られること、さらに、製剤の光安定性について、KMD - 3 2 1 3 の 光分解性に対して酸化チタンを配合したコーティング剤を用いることにより光 15 安定性の高い製剤が得られること、等の知見を得、本発明を成すに至った。

活性成分として含有される化合物は比較的不安定であることが多く、固形製剤 の製造に使用される会種医薬品添加物の種類によっては相互作用を起こし、変色 あるいは分解等を生じる可能性があるため、使用できる医薬品添加物に制限があ 20 るが、その適否を予測することは困難である。

この事から先ず、本発明の医薬に活性成分として含有されるKMD-3213 について、圖形製剤の製造で使用される各種医薬品添加剤との相互作用について 確認試験を行い、変色あるいは分解等を生じさせない医薬品添加剤を週別し、次 いで、それらの組み合わせおよび製造上の適否についてさらに検討を行った。

25 先ず賦形剤について検討した結果、最も一般的に用いられる乳糖は、配合変化は起こさないものの溶出特性を低下させる傾向があり、さらには鮭剤の硬度が低くなるなど、問題点が多く、好適な製剤を得ることが困難であった。この乳糖による溶出遷延は結晶セルロースを添加することによって改善できるものの、鮠剤の硬度は改善されず、しかも結晶セルロースはKMD-3213と相互作用を起

こして分解物が生じやすいなどの問題点があり、本発明の経口固形医薬において は不適である。本発明者はさらに検討を進め、賦形剤については、D-マンニト ールが相互作用も少なく、製造上の問題もなく、極めて良好な溶出特性を確保で き、最も好適であることを見出した。

また、崩壊剤では、カルボキシメチルセルロースカルシウムおよびカルボキシメチルセルロースは配合変化が大きく不適であり、デンプン、低置負度ヒドロキシプロピルセルロース、部分α化デンプンなどが好適である。デンプンとしては、例えば「スターチ1500(登録商標)」(旧本カラコン株式会社製)、「PCS(登録商標)」(旭化成株10 式会社製)などを挙げることができる。

結合剤では、ヒドロキシプロピルメチルセルロースおよびヒドロキシプロピル セルロースはいずれもある程度配合変化を起こし、好演ではない。

滑沢剤では、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウムおよびタル クはいずれも特に配合変化を起こさず、使用可能である。

15 界面活性剤では、マクロゴール(ボリエチレングリコール)、ポリオキシエチレン [105] ポリオキシブロピレン [5] グリコールおよびクエン酸トリエチルなどは配合変化が大きく不適である。

以上のような知見に基づいて良好と考えられる添加剤を選定し、通常の方法により製剤を製造すべく検討を行った。まず、操作が簡便で工程も少ない乾式法で 製造したところ、粉砕、混合または造粒工程において、粉砕物、混合物または造 粒物が静電気を帯びて流動性が低下し、特にカプセル剤の充填工程における操作 性が極めて悪く、しかも充填量のパラツキが大きくなり、充填精度が低くなるこ とが判明した。

このような、カプセル剤の充填工程または輸剤の打錠工程における操作性や充 集精度を向上させるために清沢剤が使用される。KMD-3213は元々付着性 が強く、さらに、乾式法の場合、上配のように静電気の帯電も加わり、混合物ま たは造粒物の流動性がさらに低下するため、清沢剤がより多く必要となるが、こ の滑沢剤は一般に撥水性のため溶出時間の遅延を引き起こす。

本発明者らは、上記のような知見の下に、添加剤の種類、組み合わせ、使用比

率、製造方法等につき鋭意検討を加え、製造工程における操作性もよく、含有量 の精度も高く、溶出特性に優れ、KMD-3213の作用を効果的に発揮させう る、極めて実用性の高い製剤を得ることができた。

先ず、滑沢剤による溶出時間の選延は、滑沢剤の使用量を抑え、混合時間を短 5 縮することによってある程度改善できること、具体的には、滑沢剤の使用量を約 1%以下、好ましくは約0.6~約0.8%に抑え、短時間で、好ましくは約3 分~約5分で混合することによって良好な溶出特性を保持することができること を見出した。そこで、乾式法を選式法に換えて造粒し、滑沢剤の使用量を約1% 以下とし、混合時間を約3分とすることによって、混合物の流動性も良好で、操 10 作性もよく、充填精度の高い製剤を製造することができた。

しかしながら、本発明の医薬に活性成分として含有されるKMD-3213は 付着性が強いため、特にカプセル剤については、清沢剤を約1%以下に抑えた場 会、スティッキングなどの充填障害を起こす可能性が高く、清沢剤を約1%以下 に抑えることには危険性が伴う。このことから、清沢剤を約1%以上添加した場 6 合でも溶出時間遅延を改善できる方法を見出すべくさらに検討した結果、間形の 親水性または界面活性作用を示す添加剤を加えることにより溶出時間。遅延が顕 著に抑えられ、良好な溶出特性を持つ製剤を製造できることを見出した。

この添加剤の溶出時間遅延改善効果は滑沢剤との組み合わせによって異なり、 例えば滑沢剤としてステアリン酸マグネシウムを使用した場合、ラウリル流酸ナ トリウムが最も好ましく、ショ糖脂肪酸エステル類、軽質無水ケイ酸、ボリオキ シエチレン [105] ボリオキシプロピレン [5] グリコールなどでは効果が弱 い。ラウリル硫酸ナトリウムは、ステアリン酸マグネシウム1部に対して約2~ 約0.1部、好ましくは約0.5部の添加で十分な改善効果を発揮し、良好な清 出特性を維持することができる。

また、ラウリル確康ナトリウム添加による溶出時間遅延改善効果は添加方法に よって大きく異なり、顆粒製造工程においてラウリル硫酸ナトリウムを水に溶解 し、結合水と合わせて添加(以下、顆粒内添加という)すると、溶出試験開始値 後(5分値)の溶出率が低くなる傾向がある。この立ち上がりの遅延を解消すべ く検討した結果、ラウリル確康ナトリウムを、顆粒製造後滑沢剤と合わせて添加 (以下、後末添加という) することにより解消できる事を見出した。

本発明の経口固形医業に活性成分として含有されるKMD-3213は光に対して比較的不安定で、保存方法によっては経時的に活性成分の含有量が減少するため、保存及び取扱いに注意を要する。従って、通常の製剤の場合、遮光性の包装での保存が必須であるが、不透明の包装では具物等の混入の判別が困難で、不良品の検査に支障をきたす危険性が高く、さらに、実際に服用する患者は、遮光包装から取り出した状態で保管することも予想されるため、遮光包装の必要のない光安定性の高い製剤が望まれる。

このため、カプセルまたはコーティング剤に配合させるに好適な遮光性物質に ついて検討した結果、遮光性物質としては酸化テタンが最も好適であり、酸化チ タンを配合したカプセルまたは酸化テタンを配合したコーティング剤を使用する ことによって、極めて良好な、光安定性の高いカプセル剤または能剤を製造でき ることを見出した。

光安定性は、各光分解物 (類縁物質、以下類縁物質という) の量(%) および

16 全類緑物質の総量(%) について各々上限規格を設定し、基準曝光量における類 緑物質の生成量が設定規格以下であるかなどによって判定される。病院薬局の限 明の基準は、JIS規格に、300~750ルクス/時間とされている。照射時 間は1日平均約8時間程度と考えられ、医薬品の保存期間は最大6ヶ月と考えら れる事から、基準曝光量としては、光量を最大値の750ルクス/時間とし、1 20 日の照射時間を約8時間とした時の、180日間の曝光に相当する約108万ル クス/時間の曝光量に、測定誤焼を考慮した約120万ルクス/時間程度とされ ている。一方、医療用医薬品のガイドラインには、光安定性試験の曝光量として、

総照度120万ルクス/時間以上とされている。従って、医療用医薬品の場合、 この約120万ルクス/時間の曝光量での安定性試験において安定であることが 25 求められる。

本発明の経口固形医薬に活性成分として含有されるKMD-3213について は約6種の類縁物質が確認されているが、暫定的に規格を、その中の最大の類縁 物質 a が4 %以下、それ以外の類縁物質 b ~ f が各々1 %以下で、その他の敬量 の類縁物質を含めた全類縁物質の総量が5 %以下と設定し、約120万ルクス/ 時間の曝光量で適合できる遮光性を有するカプセルまたはコーティング剤を製造 すべく検討を行った。

その結果、進光性物質として酸化チタンが最も好適であり、酸化チタンを配合 したカブセルまたはコーティング剤を使用することにより光安定性の高い固形医 寒を製造できることを見出した。

酸化チタンの配合量は多い細遮光性は高くなるが、特にカブセルの場合、配合 量が多くなるとカブセルの強度が低下する。好適な配合量は、製剤の大きさなど により適宜決定される。例えばカブセルの場合、約3%以上、好適には約3.4 ~3.6%配合する事により好適な遮光性を発揮することができる。蛇痢の場合 10 は、錠剤の表面様、コーティング剤の量などにより決定されるが、裸ね、純剤の 表面積に対して0.5mg/平方cm以上、好適には1.1mg/平方cm以上 コーティングすることにより好適な遊光性を発揮することができる。

これまで、KMD-3213、若しくはその薬理学的に許容される塩、または それらの薬理学的に許容される溶漿和物を活性成分として含有する医薬品組成物 については、例えば、特許文献1または特許文献2のように、極めて一般的な配 載がなされているにすぎず、具体的には全く報告されていない。

しかしながら、上配のとおり、活性成分としてKMD-3213、若しくはそ の薬理学的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶媒和物を合 有する経口固形医薬は、一般的な製造方法で調製した場合、問題点が多く、実用 に供されうるものではない。特許文献1または特許文献2にはこれらの問題点に

本発明の経口固形医薬において活性成分として含有されるKMD-3213は 公知の化合物であり、文献記載の方法、たとえば特許文献1記載の方法により製 造することができる。

ついても、それを解決する方法についても全く報告も示唆もされていない。

25 本発明の経口固形医薬において活性成分として含有されるKMD-3213の 薬理学的に許容される塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、 硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、酢酸、プロピオン酸、酪酸、蓚酸、 クエン酸、コハク酸、海石酸、フマル酸、マロン酸、マレイン酸、リンゴ酸、乳 酸、アジピン酸、安息香酸、サリチル酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸、pートルエンスルホン酸、グルタミン酸、アスパラギン酸などの有機酸との 酸付加塩を挙げることができる。また、海媒和物としては、水またはエチルアル コールなどとの溶媒和物を挙げることができる。

本発明の経口固形医薬、例えば、カプセル剤は以下のようにして製造することができる。すなわち、KMD-3213、若しくはその薬理学的に許容される塩またはそれらの薬理学的に許容される溶料和物に、賦形剤、好ましくはD-マンニトールを加え、さらに必要に応じて適当な結合剤および崩壊剤を加え、適当な濃度の結合剤の水溶液を加えて錬合し、必要に応じ篩過して顆粒を製し、これに滑沢剤、好ましくは0.5~2.0%のステアリン酸マグネシウム、および固形10の親水性または外面活性作用を示す添加剤、好ましくはラウリル硫酸ナトリウムを、使用比率10:1~10:20、さらに好ましくは10:5~10:10、なおさらに好ましくは10:5の割合で加えて混合し、適当なカプセル、好ましくは酸化テクンを約3%以上、さらに好ましくは約3.4~3.6%配合したカプセルに充強して製造する。

15 また、錠剤は以下のようにして製造することができる。すなわち、カプセル剤と同様にして顆粒を製し、これに清液剤、好ましくはステアリン酸マグネシウムを、使用量1%以下、好ましくは約0.6~約0.8%、さらに好ましくは約0.7%加えて混合し、一般的な方法により打錠して素錠を製造する。さらに、適当な溶媒に、フィルムコーティング剤、遮光剤、好ましくは酸化チタン、および可塑剤を加え、また必要に応じて適当な滑积剤、凝集防止剤、着色剤を加えて溶解または分散させてコーティング溶液を製し、これを素錠に噴霧コーティングとて製造する。酸化チタンの量は、錠剤の表面積に対して0.5mg/平方cm以上、好適には1.1mg/平方cm以上であれば十分である。

KMD-3213は、 α_1 --AR遮斯作用を有し、しかも血圧に対する影響が 少なく、前立腺肥大症等に短因する排尿障害の治療剤として極めて有用な化合物 である。また、 α_1 --AR遮斯作用を有する塩酸ブラゾシンや塩酸タムスロシン が膀胱頸部硬化症、慢性前立腺炎、神経因性膀胱などの排尿障害に有効であるこ とも報告されている。

従って、KMD-3213は、前立腺肥大症、尿道狭窄、尿道結石や腫瘍など

(以下、前立腺肥大症等という) の尿道の器質的閉塞に伴う排尿障害はいうまで もなく、排尿支配神経の異常に伴う排尿障害およびその何れにも該当しない、膀 胱頸部硬化症、慢性前立腺炎、不安定膀胱などの尿道の機能的閉塞に伴う排尿障 審の冷療剤として期待できる。

排尿支配神経の異常に伴う排尿障害とは、脳血管障害や脳腫瘍などの脳障害、 脊髄損傷などの脊髄障害、糖尿病、腰部脊柱管狭窄症などの末梢神経肺害などに よる尿道または膀胱の支配神経の不調によって生じる排尿障害であり、男女共通 に生じ、神経因性膀胱と総称される。

また、尿道の器質的障害及び排尿支配神経の異常がなく、尿道の機能的閉塞に 10 伴う排尿障害とは、上紀の膀胱頸部硬化症、慢性前立膜炎、不安定膀胱のほか、 排尿困難症、膀胱頸部胃塞症、尿道症候群、排尿筋一括約筋溶調不全、慢性膀胱 炎、前立腺痛、ヒンマン (Hinman)症候群、ファウラー症候群、心因性排 尿障害、薬剤性排尿障害、加齢による排尿障害などであり、下部尿路症と総称さ れる。

15 本発明の医薬は前配したように、活性成分の含有量の精度が高く、しかも溶出特性に優れており、KMD-3213の作用を効果的に発揮させることができる。 従って、本発明の医薬は、尿道の器質的閉塞に伴う排尿障害の前立腺肥大症等、 排尿支配神経の異常に伴う排尿障害の神経因性膀胱または尿道の機能的閉塞に伴う排尿障害の下部尿路症の治療剤として極めて有用である。

20 本発明の上記医薬を実際の治療に使用する場合、活性成分の投与量は、患者の性別、年齢、体重、疾患の程度等によって適宜決定されるが、釈ね成人1日あたり、1~50mg、好ましくは4~20mgの範囲で控与する。

本発明の医薬には、活性成分として、KMD-3213、若しくはその薬理学 的に許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶媒和物の他に、さら

25 にKMD-3213以外のα₁~AR應断薬、抗コリン薬、抗炎症薬および抗菌 薬の群から選ばれる少なくとも1種を含有させてもよい。

本発明の医薬はさらに、KMD-3213以外の α_1-AR 遮断薬、抗コリン薬、抗炎症薬および抗菌薬の群から選ばれる少なくとも1種を活性成分として含有する医薬と組み合わせて使用してもよい。

このような場合、活性成分として含有させるKMD-3213、若しくはその 業理学的に許容される遠、またはそれらの業理学的に許容される溶媒和物および KMD-3213以外の α_1 -AR連新菜、抗コリン薬、抗炎症薬および抗菌薬 の使用量を溜官低減してもよい。

(図面の簡単な説明)

図1は、ステアリン酸マグネシウムの混合時間と溶出時間遷延作用を示す図である。図中、一●一は処方A、一○一は混合時間1分の処方B(処方B・1分)、一□一は混合時間3分の処方B(処方B・3分)、一◇一は混合時間7分の処方B(処方B・7分)であり、また、縦軸は溶出率(%)を示し、横軸は時間(分)を示す。

図2は、ステアリン酸マグネシウムの溶出時間遅延に対する各種添加剤の作用 を示す図である。図中、一●一は処方A、一□一は処方B、一〇一は処方C、一 ■一は処方D、一◆一は処方B、一△一は処方F、一◇一は処方Gであり、また、 15 縦動は溶出慮(※)を示し、縦軸は時間(分)を示す。

図3は、ステアリン酸マグネシウムとラウリル硫酸ナトリウムの配合比率と溶 出特性の関係を示す図である。図中、一●一は処方H、一□一は処方 I、一▲ー は処方 J、一○一は処方K、一◆一は処方Lであり、また、縦軸は溶出率(%) を示し、精軸は時間(分)を示す。

20 図4は、実施例1~3の各製剤の約出特性を示す図である。図中、一○一は実施例1の製剤、一●一は実施例2の製剤、一△ーは実施例3の製剤であり、経軸は溶出率(%)を示し、機軸は時間(分)を示す。

図5は、酸化チタン配合カプセルにおける酸化チタン配合量と光安定性の関係 を示す図である。図中、一●一は対照(酸光容器保存)、一△一はカプセルA (酸化チタン1.2%配合)、一■一はカプセルB(酸化チタン2.4%配合)、 一○一はカプセルC(酸化チタン3.6%配合)であり、また、縦輪は全類除物 質総量(%)を示し、複軸は曝光量(千ルクス/時間)を示す。 (発明を実施するための最良の形態)

本発明の内容を以下の試験例および実施例によりさらに詳細に説明する。 試験例 1

配合変化確認試験

- 6 KMD-3213および経口固形製剤の製造に用いられる各種医薬品添加物について、使用量の多い賦形剤、崩壊剤および結合剤は1:1、使用量の少ないその他の添加剤は10:1の比率で混合し、下配①及び②の保存条件で保存した後、配合変化を確認した。なお、分解物は下配HPLC分析方法により定量し、変色は肉眼観察で行った。
- 10 保存条件

①温度60℃、相対湿度80%、3週間

②温度40℃、相対湿度75%、4ヶ月間

HPLC分析方法

KMD-3213 5mgに相当する混合未を採り、メタノール10mL に溶 15 かし、扱とう器を用いて10分間振とうした。この液4mL を採り、メタノール を加えて5mL とした液を、孔径0.45μmのメンプランフィルターでろ過し、 ろ液を飲料溶液とした。

試料溶液5μLにつき、次の条件でHPLC測定を行ない、溶媒ピークを除いた幾ピーク面積に対する各類器物質ピーク面積の百分率を求めた。

20 HPLC測定条件

測定波長: 225 nm

カラム: Capcell Pack C18 UG120 (株式会社資生堂) カラム温度:約25℃

移動相:リン酸2水素カリウム6.8gとリン酸1水素2ナトリウム・12水

25 塩17.9gに水を加えて全量を1000mLとした液と、アセトニトリルとの7:3の混合溶液。

液量: 1. 0mL/分

測定時間:40分

結果は、①の保存条件での結果が表1に示すとおりであり、②の保存条件での

結果が表2に示すとおりである。

表1および後2に示すとおり、賦形剤ではD-マンニトールが最も好ましく、 結晶セルロースは配合変化を起こし不適であった。 崩壊剤ではデンプン (コーン スターチ) が最も好ましく、カルポキシメチルセルロースカルシウムおよびカル ポキシメチルセルロースは配合変化が大きく不適であった。 結合剤のヒドロキシ プロビルメチルセルロースおよびヒドロキシプロビルセルロースはいずれもある 程度配合変化を起こし、あまり良好な結果でなかった。 界面活性剤のマクロゴー ル、ボリオキシエチレン [105] ボリオキシプロピレン [5] グリコールおよ びクエン酸トリエチルなどは配合変化が大きく不適であった。

10 〔表1〕

温度60℃、相対温度80%、3週間保存後の配合変化

医薬品添加物	分類	変色 (退色)	分解物 (%)
D-マンニトール	賦形剤	_	+0.44
乳糖	,,	_	+0.54
結晶セルロース	"		+1.01
コーンスターチ	崩壊剤	_	+0.23
低量換度ヒドロキシプロビルセルロース	,,	_	+0.55
カルボキシメチルセルロース Ca	,	+++	+3.57
カルポキシメチルセルロース	,,	+++	+8.24
ヒドロキシブロピルメチルセルロース	結合剂	-	+0.83
ヒドロキシプロピルセルロース	"	+	+0.76
ステアリン酸マグネシウム	滑沢剤		+0.92
ステアリン酸カルシウム	"	_	÷0.61
タルク	"		+0.38
マクロゴール(ポリエチレングリコール)	界面活性剤	+	+1.55
ボリオキシエチレン [105] ボリオキシプロピレン [5] グリコール	"	+	+0.73
クエン酸トリエチル	可塑剤	++	+2.37

(表 2]

温度40℃、相対湿度75%、4ヶ月間保存後の配合変化

医炎品添加物	分類	変色 (退色)	分解物(%)
D-マンニトール	賦形剤	Η.	+0.25
乳槽			+0.47
結晶セルロース		-1	+0.55
コーンスターチ	崩壞剤	- ;	+0.18
低置換度ヒドロキシプロビルセルロース	"	-	+0.50
カルボキシメチルセルロース Ca	"	++	+2.31
カルボキシメチルセルロース	"	+++	+3.31
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	結合剤	-	+0.79
ヒドロキシプロピルセルロース	"	_	+0.44
ステアリン酸マグネシウム	滑沢滑	_	+0.32
ステアリン酸カルシウム	"	_	+0.36
タルク	"	-	+0.27
マクロゴール (ポリエチレングリコール)	界面活性剤	_	+0.51
ポリオキシエチレン [105] ポリオキシプロピレン [6] グリコール	,	_	+0.32
クエン酸トリエチル	可塑剤	_	+0.79

試驗例2

ステアリン酸マグネシウムの混合時間と溶出時間遅延作用確認試験

5 賦形剤としてDーマンニトールを、崩壊剤として部分α化デンプン「スターチ 1500(登録商標)」(日本カラコン株式会社製)をそれぞれ選択し、清沢剤の ステアリン酸マグネシウムを約1%添加したときの、混合時間と溶出時間遅延と の相関について確認した。

表 3 に示す処方によりカプセル剤を製造し、以下の溶出試験方法により、溶出 10 時間を測定した。

溶出試験方法

被験観剤1個をシンカーに入れて容器の中央底部に沈め、試験液に精製水500mLを用い、日本薬局方溶出試験法第2法 (パドル法) により、回転数50回 /分で試験を行い、試験開始後5分、10分、15分、20分および30分後に 溶出液5mLを採取し、直ちに同容量の試験液を補充した。採取した溶出液を0. 45μmのメンプランフィルターでろ過し、最初のろ液4mLを除いた残りのろ 液1mLを試料溶液とした。

別に、KMD-3213標準品約0.01gを精密に量り、精製水に溶解し、 5 正確に100mLとした。この液8mLを正確に置り、精製水を加えて正確に1 00mLとし、標準液とした。

試料溶液および標準液100μLにつき下配条件で液体クロマトグラフ測定を 行い、試料溶液および標準液のKMD-3213のピーク面積から溶出率を算出 した。なお、溶出率は、各製剤について無作為に6個抽出して試験を行い、その 10 平均を取った。

HPLC測定条件

測定波長:270nm

カラム: Inertsil ODS-3 (ジーエルサイエンス株式会社) カラム温度:約25℃

15 参動相:リン酸2水素ナトリウム2水塩3.9gおよび希リン酸水溶液(1→20)2.5mLに水を加えて全量1000mLとした液と、アセトニトリルとの5:2混合溶液

液量: 1. 0mL/分

なお、ステアリン酸マグネシウムを添加した処方(処方B) については、混合 20 時間1分(処方B・1分)、3分(処方B・3分)および7分(処方B・7分) の時点でそれぞれ混合物を取り出し、カブセルに充填した。また、カブセル充填 は手充填により行った。

試験結果は図1に示すとおりである。図1に示すとおり、処方B・1分でも多 少の溶出時間の遅延が認められ、処方B・3分ではかなりの溶出時間の遅延が認 25 められた。

[接3]

処方	処方A	処方B	
KMD-3213	4.0	4. 0	
D-マンニトール	169. 2	169. 2	
部分α化デンプン「スターチ1500」	10.0	10.0	
ステアリン酸マグネシウム		1.8	
全量	183. 2	185.0	

試験例3

ステアリン酸マグネシウムの溶出時間遅延に対する各種添加剤の作用確認試験

- 6 各種添加剤について、カプセル剤における、滑沢剤のステアリン酸マグネシウム約1%添加による溶出時間運延に対する改善作用の確認試験を行った。試験例2における処方Bに、ステアリン酸マグネシウムと同量の各種添加物を加えた処方(表4)によりカプセル剤を製造し、試験例2と同様の溶出試験方法により、密出時間を測定した。
- 10 なお、各添加剤は、顆粒製造後、ステアリン酸マグネシウムと合わせて添加する後未添加法によった。また、混合時間は5分とした。

試験結果は図2に示すとおり、ラウリル硫酸ナトリウム(処方C)のみがステ アリン酸マグネシウム添加による溶出時間遅延を殆ど解消し、ステアリン酸マグ ネシウム毎添加(処方A)とほぼ同等の溶出特性を示した。

[表4] ·

処方	処方 A	処方 B	処方 C	処方 D	処方 E	処方 F	処方 G
KMD-3213	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
D-マンニトール	169. 2	169. 2	169. 2	169.2	169. 2	169.2	169. 2
部分 α化デンプン「スターチ15 00」	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
ステアリン酸マグネシウム		1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8
ラウリル硫酸ナトリウム			1.8				
脂肪酸ショ糖エステル/ステアリン酸				1.8			
脂肪酸ショ糖エステル/パルミチ ン酸					1.8		
軽質無水ケイ酸						1,8	
ポリオキシエチレン [105] ポリオ キシプロピレン [5] グリコール							1.8
全量	183.2	185.0	186.8	186.8	186.8	186.8	186.8

試験例4

ステアリン酸マグネシウムとラウリル硫酸ナトリウム配合比率と溶出特性確認試 pa

ステアリン酸マグネシウム添加による落出時間避延に対し良好な改善効果を示したラウリル硫酸ナトリウムについて、配合比率と溶出特性改善効果の相関を確認した。 接5 に示す処方によりカプセル剤を製造し、日本薬局方溶出試験法第2法(パドル法)により、水における溶出時間を測定した。以下の溶出試験方法に10 より、溶出時間を測定した。なお、HPLC測定条件は試験例2と同じである。溶出試験方法

被験製剤1個をシンカーに入れて容器の中央底部に沈め、試験液に精製水900mLを用い、日本薬局方溶出試験社第2法 (パドル法)により、回転数50回/分で試験を行い、試験限始後5分、10分、15分、20分および30分後に16溶出液5mLを採取し、直ちに同容量の試験液を補充した。採取した溶出液を速心分離(3000回/分、5分以上)した後、その上澄みに濃塩酸10μLを加え就料溶液とした。

別に、KMD-3213標準品約0.01gを精密に量り、0.1N がし、正確に100mLとした。この液2mLを正確に量り、0.1N 遠数を加 えて正確に100mLとし、標準液とした。

なお、各添加剤は、顆粒製造後、ステアリン酸マグネシウムと合わせて添加す る後未添加法とし、混合時間は5分とした。

また、溶出率は、各製剤について無作為に6個抽出して試験を行い、その平均 を取った。

試験結果は図3に示すとおり、ステアリン酸マグネシウムに対しラウリル硫酸 ナトリウム約10%添加(処方1)で良好な溶出特性改善効果を発揮し、溶出時 10 間溶延を発光線消できた。

[表5]

処方	処方H	処方I	処方J	処方K	処方L
ステアリン酸マグネシウム:ラウリル 硫酸ナトリウム比	10:0	10:1	10:3	10:5	10:10
KMD-3213	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
ローマンニトール	134.4	134.4	134.4	134.4	134.4
部分α化デンプン「PCS」	26.0	26.0	26.0	26.0	26.0
部分α化デンプン「スターチ150 0」	9. 0	9. 0	9. 0	9.0	9.0
ステアリン酸マグネシウム	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8
ラウリル硫酸ナトリウム		0.18	0.54	0.9	1.8
全量	173. 2	173.38	173. 74	174.1	175.0

宝施例1

KMD-3213 2.0mg含有カプセル剤

15 KMD-3213 2.0部、D-マンニトール 134.4部、部分α化デンプン「PCS(登録病標)」(旭化成株式会社製) 26.0部および部分α化デンプン「スターテ1500(登録病標)」(日本カラコン株式会社製) 9.0 部の混合物をよく混合し、これに適量の水を加えて練合し、造粒した。造粒物を流動層造粒粒燥機により、給気60℃で排気40℃まで乾燥し、締過して顆粒を20 軽した。これにステアリン酸マグオネジウム 1.8部およびラウリル麻酔ナトリー

ウム 1.8部の混合物を添加し、5分間混合し、カプセルに充填して、1カプ セル中2.0mgのKMD-3213を含有するカプセル剤を製した。

実施例 2

5 KMD-3213 4.0mg含有カプセル剤

KMD-3213 4.0部、D-マンニトール 132.4部、部分α化デンプン「PCS(登録商標)」(旭化成株式会社製) 26.0部および部分α化デンプン「スターチ1500(登録商標)」(日本カラコン株式会社製) 9.0 部の混合物をよく混合し、これに適量の水を加えて練合し、造粒した。造粒物を10 流動層造粒核燥機により、給気60℃で排気40℃まで乾燥し、鬱遙して顆粒を製した。これにステアリン酸マグネシウム 1.8部およびラウリル硫酸ナトリウム 1.8部の混合物を添加し、5分間混合し、カブセルに充実して、1カブセル中4.0mgのKMD-3213を含有するカブセル和を製した。

15 実施例3

KMD-3213 4.0mg含有餘額

0 mgのKMD-3213を含有する錠剤を製した。

KMD-3213 4.0部、D-マンニトール 117.0部、コーンスターチ 7.0部および低置換度ヒドロキシブロビルセルロース (「L-HPC (登録商標)」、信越化学株式会社製) 7.0部の混合物をよく混合し、これに 約12%のヒドロキシブロビルセルロース水溶液 (ヒドロキシブロビルセルロース 4.0部、水 約30部)を加えて練合し、造粒した。造粒物を流動層造粒乾燥機により、給気60℃で排気40℃まで乾燥し、乾燥後粉砕、整粒し、篩過して顆粒を製した。これにステアリン酸マグネシウム 1.0部を添加し、3分 問題合し、打錠して素錠を製し、コーティング剤でコーティングして1錠中4.

試験例5

25

溶出時間確認試験

実施例1~3の製剤について、以下の溶出試験方法により、溶出時間を測定し

た。なお、HPLC測定条件は試験例2と同じである。 海出試験方法

被験契約1個を、整剤の場合はそのまま、カブセル剤の場合はシンカーに入れて容器の中央底部に沈め、試験液に精製水900mLを用い、日本薬局方譜出試験法第2法(パドル法)により、回転数50回/分で試験を行い、試験開始後5分、10分、15分、20分および30分後に溶出液5mLを採取し、直ちに同容量の試験液を補充した。採取した溶出液を適心分離(3000回/分、5分以

別に、KMD-3213標準品約0.01gを精密に置り、0.1N塩酸に溶 10 かし、正確に100mLとした。実施例1の製剤(2mg製剤)については、こ の被2mLを正確に置り、実施例2および3の製剤(4mg製剤)については、 この被4mLを正確に置り、それぞれ0.1N塩酸を加えて正確に100mLと し、標準被とした。

上) した後、その上澄みに濃塩酸10 u L を加え試料溶液とした。

試料溶液および標準液100μLにつき下配条件でHPLC測定を行い、試料 溶液および標準液のKMD-3213のピーク面積から溶出率を算出した。なお、 溶出率は、各製剤について無作為に6個抽出して試験を行い、その平均を取った。 HPLC測定条件

測定波長:270nm

カラム: Inertsil ODS-3 (ジーエルサイエンス株式会社)

20 カラム温度:約25℃

移動相:リン酸2水素ナトリウム2水塩3.9gおよび希リン酸水溶液(1→ 20)2.5mLに水を加えて全量1000mLとし、この液とアセトニトリル との5:2悪合溶液

液量:1.0mL/分

結果は図4に示すとおり、実施例1~3の全ての製剤において、撹拌時間10 分で90%以上の溶出率を示し、T85%は10分以下であった。

試験例6

酸化チタン配合カプセルの光安定性試験

酸化チタン1. 2%配合カプセル (カプセルA)、酸化チタン2. 4%配合カプセル (カプセルB) および酸化チタン3. 6%配合カプセル (カプセルC) を用い、実施例1 記載の方法に従ってそれぞれのカプセルに充填したカプセル利について光安定性試験を行った。対照として、酸化チタン1. 2%配合カプセル (カプセルA) のPTP包装品をアルミ袋に入れて遮光したものを同様に試験した。

各カプセル剤について、試験開始前、約67.2万ルクス/時間の曝光後および約120万ルクス/時間の曝光後、内容物を取り出し、外観機測および光分解物 (類議物質)の定量を行った。なお、光分解物は下記HPLC分析方法により10 定量し、変色は肉脂観察で行った。

光分解物(類縁物質)定量試験

被験製剤5カプセルをとり、カプセルの内容物を50mLのメスフラスコに入れた。また内容物を取出したカプセルは移動相で2回洗浄し、この時の洗浄した 液は内容物を入れたメスフラスコに入れた。メスフラスコ容量の約3分の2まで 15 移動相を加え、15分間振とうを行った後、移動相で50mLとした。この被を 0.45μmのメンプランフィルターでろ適し、最初のろ液2~3mLを除き、 次のる液を試料溶液とした。試料溶液25μLにつき、次の条件でHPLC測定 を行ない。自動線分法により各ピークの面積を求め、KMD-3213ピーク面積に対する例々の整線物質ピーク面積の百分率を集出した。

20 HPLC測定条件

測定波長: 225 nm

カラム: Inertsil ODS-3 (ジーエルサイエンス株式会社) カラム温度:約25℃

移動相:リン酸2水素ナトリウム2水塩3.9gおよび滑リン酸水溶液(1→
 20)2.5mLに水を加えて全量1000mLとし、この液とアセトニトリルとの5:2混合溶液

流速: KMD-3213の保持時間を約7分に調整。

面積測定範囲:約30分間

結果は図5および表6に示すとおり、カプセルA (酸化チタン1, 2%配合)

では、約67.2万ルクス/時間の曝光量でも外観および頻縁物質能量において 設定規格に適合せず、カプセルB(酸化チタン2.4%配合)では、約120万 ルクス/時間の曝光量で設定規格限界乃至は不適合であり、カプセルC(酸化チ タン3.6%配合)では、120万ルクス/時間の曝光量でも外観および頻縁物 5 鬱熱量共に安定で、設定規格に適合した。

[表6]

被験	被發 曝光量 類縁物質量(%)						外側			
製剤	(Lux/hr)	а	b	С	d	е	f	他	総量	2 1100
	. 0	0.13			0.04		0.04	0.07	0.28	白色粉末
カプセル A	67.2万	2. 28	0. 31	0.31	0.50	0.99	0.04	0.42	4. 85	帯黄白色 粉末
	124.8万	3. 52	0.49	0. 52	0.68	1.61	0.04	0.68	7. 64	淡黄色粉末
	0	0.15			0.02		0.04	0.07	0.28	白色粉末
カプセル B	67.2万	1.55	0.19	0.21	0.40	0.69	0.04	0.30	3. 38	白色粉末
	124.8万	2.38	0.33	0.35	0.54	1.10	0.04	0.40	5.14	帯黄白色 粉末
	0	0.15			0.62		0.04	0.07	0.28	白色粉末
カプセル C	67.2万	1.29	0.16	0.16	0.85	0.54	0.04	0. 23	2.77	白色粉末
	124.8万	1.93	0. 26	0.27	0.47	0.87	0.04	0.31	4.15	白色粉末
対照	0	0.13			0.04		0.04	0.07	0.28	白色粉末
	67.2万	0. 21			0.02		0.04	0.04	0.31	白色粉末
	124.8万	0.16			0.02		0.04	0.04	0.26	白色粉末

[産業上の利用可能性]

本発明の経口固形医薬は、製造工程における操作性や含有量のパラツキなどの製造上の問題がなく、しかも溶出特性の優れた、実用性の高い排尿障害沿途用経口 固形製剤である。本発明の経口固形医薬は、カプセル剤または錠剤の充填工程あるいは打錠工程における操作性がよく、充填精度が高く、活性成分の含有量が一定であり、また、安定性もよく、活性成分の含有量の変化も少なく、さらには、最も健済で、生物学的非同等性が最も捉えやすい水における、溶出試験において、15 一定で良好な済出特性を示す、極めて優れた排尿障害治療用経口固形製剤である。

請求の範囲

1. 活性成分としてα1-アドレナリン受容体遮断作用を育する、式:

で表されるインドリン化合物、そのプロドラッグ、若しくはそれらの薬理学的に 5 許容される塩、またはそれらの薬理学的に許容される溶媒和物を含有する排尿障 等治療用医薬であって、日本薬局方溶出試験法第2法 (パドル法) で、水を試験 液とし、回転数を50回/分とする溶出試験における85%溶出時間が60分以 下である経口固形医薬。

- 10 2. 日本薬局方溶出試験法第2法(パドル法)で、日本薬局方崩壊試験法試験 液第1液を試験液とし、回転数を50回/分とした溶出試験における85%溶出 時間が60分以下である、請求項1記載の医薬。
 - 3. 85%落山時間が、30分以下である、請求項1または2記載の医薬。
- 15
- 4. 85%溶出時間が、15分以下である、請求項3記載の医薬。
- 5. 賦形剤としてD-マンニトールを含むことを特徴とする、請求項1~4 のいずれか一項記載の医薬。
- 20
- 6. さらに滑沢剤を含むことを特徴とする、請求項5記載の医薬。
- 7. 前配滑沢剤が、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウムまたはタルクである、請求項6配載の医薬。

- 8. 前記滑沢剤が、ステアリン酸マグネシウムである、請求項6記載の医薬。
- ステアリン酸マグネシウム1部に対して、さらに0.1~2部のラウリル
 硫酸ナトリウムを含むことを特徴とする、糖求項8割齢の医薬
 - 10. 剤型が、カプセル剤または錠剤である、請求項1~9のいずれか一項記載の医薬。
- 10 11. 遮光性カプセルに充填されたカプセル剤、または遮光性のコーティング剤でコーティングされた範剤である、請求項10配載の医薬。
 - 12. 前記遮光性カプセルが、酸化チタンを配合したカプセルである、請求項1 1 記載の医薬、

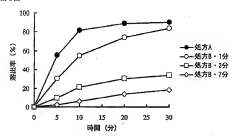
15

- 13. 前記遊光性のコーティング剤が、酸化チタンを配合したコーティング剤である、請求項11記載の医薬。
- 14. 活性成分として、さらに、請求項1記載のインドリン化合物以外のα1-アドレナリン受容体遮斯薬、抗コリン薬、抗炎症薬および抗菌薬の群から選ばれる少なくとも1種を含有することを特徴とする、請求項1~13のいずれか一項配載の医薬。
- 15. 請求項1~14のいずれか一項記載の医薬と、請求項1記載のインドリン 化合物以外のα1-アドレナリン受容体達所薬、抗コリン薬、抗炎症薬および抗 歯薬の群から選ばれる少なくとも1種を活性成分として含有する医薬とを組み合 わせてなる排尿障害治療用医薬。
 - 16. 排尿障害を改善するために使用される、請求項1~15のいずれか一項記

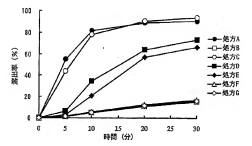
載の医薬。

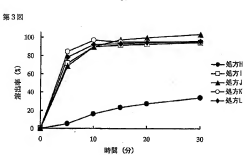
- 17. 前記排尿障害が、尿道の器質的閉塞に伴う排尿障害、排尿支配神経の異常 に伴う排尿障害または尿道の機能的閉塞に伴う排尿障害に起因するものである。
- 5 請求項16記載の医薬。
 - 18. 前肥排尿障害が、前立腺肥大症等、神経因性膀胱または下部尿路症に起因するものである、請求項16配載の医薬。

第1図

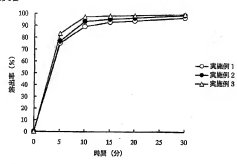


第2図

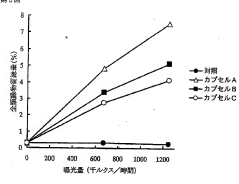




第4図







INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/15837

A. CLASSII Int.(REATION OF SUBJECT MATTER 21 A61K31/4045, 45/00, 47/10, A61P13/00, 13/02, 43/00	47/12, 9/20, 9/28, 9/	48,		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national	onal classification and IPC			
20 1212 0	SEARCHED	e in the state of the sales and			
Minimum do Int.	currentation searched (classification system followed by	destification symbols) 47/12, 9/20, 9/28, 9,	/48,		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are include	d in the fields searched		
Plantonio d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, so	arch (coms used)		
CAPL	US, REGISTRY (STN)				
C. DOCUM	TENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT .				
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relovant to claim No.		
х	WO 99/15202 Al (KISSEI PHARM 01 April, 1999 (01.04.99), & AU 9890959 A	. co., LTD.),	1-18		
x	JP 2000-247998 A (KISSEI FHA 12 September, 2000 (12.09.00) (Family: none)	1-18			
A	WO 01/87298 A1 (PHOTO PHARM. 22 November, 2001 (22.11.01), AU 2001056714 A & EP & US 2003/166705 A1	CO., LTD.), 1293206 Al	1-18		
☐ Furth	or documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docum consident "B" carried date "L" docum cited speci "O" docum mount "P" docum than	ment published prior to the international filing date but later the priority date claimed	17 has document poblished after the priority date and not in conflict with priority date and not in conflict with moderated the principle or theory. 2°C document of particular relevance; considered novel or centred by considered novel or centred by considered novel or centred to be a server of particular relevance; considered with one or more discovered with one or more desired to the one of the control of the contro	the the application but offerd to underlying the sevention has claimed invention cannot be ideated to involve an inventive lose the claimed invention cannot be step when the document is used documents, such mon skilled in the are ent family		
Date of the 03	sactual completion of the international search March, 2004 (03.03.04)	16 March, 2004 (1	6.03.04)		
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile	No.	Telephone No.			

関略出願者号 PCT/IPOS/15837

	幽 层测定 极 音	EMPERIOR 5 1 0 17 3 1 - 17	
A. 発明の別 Int.Cl' A61K	為する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 31/4045, 45/00, 47/10, 47/12, 9/20, 9/28, 9/43, A6	1P13/00, 13/02, 43/00	
明本た行った	すった分野 麦水優資料(国際特許分類(IPC)) 331/4045, 45/00, 47/10, 47/12, 9/20, 9/28, 9/48, A6	SIP13/00, 13/02, 43/00	
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
CAPLUS, REGI		競査に使用した用語)	
引用文献の	ると認められる文献	ALL YOUTH A THEORY	関連する
カテゴリー* X	引用文献名 及び一部の佐所が開連すると WO 99/15202 A1 (KISSEI PHARM CO., L' AU 9890959 A		1-18
X	JP 2000-247998 A(KISSBI PHARM CO. (ファミリーなし)	,LTD.) 2000.09.12	1-18
A	WO 01/87298 A1 (ROHTO PAHRM. CO., TL AU 2001056714 A & EP1293206 A1 &	D.) 2001.11.22 & US 2003/166705 A1	1-18
□ C欄の統	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する	別紙を参照。
「A」特に関 もの際後に関 り、 「L」関係を指し 「L」である。 「L)でも。 「L」でも。 「L」でも。 「L」でも。 「L」でも。 「L でも。 「L で し。 「L で し。 「L で し。 「L で し。 「し。 「し。 「し。 「し。 「し。 「し。 「し。 「し。 「し。 「	のカテゴリー 速のある文献ではなく、一般的技能水母を示す 趣目的の出版主たは特許であるが、国際出順日 公表をれたもの 主事に無機を極低する文献とれ着の文献の書符 くば他の物別が重しを確立するために別用る 連由を付け) 走る研究、使用、展示等に賞女子る文献 顔日前で、かつ板先権の主張の素値となる出順	の日の彼に公表された文献 「T」国際別願日又は途が日後になる 出現だっ居するものではなく、 の意味のために引用するもの 「X」像に関連のある方案であって、 「Y」像に関連のある方案であって、 上の方数との、消象者にとって、 上の方数との、消象者にとって、 「&」周ーパテントファミリー文派	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 5えられるもの 当該文献と他の1以 1自明である組合せに いるもの
国際制査を完	びした日 98.03.2004	国際調査報告の発送日 16.	3. 2004
国際調査機関 日本	の名称及びあて先 国物許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁等査官(福限のある職員) 富永 保	4P 9159
東京	郷年代田区経が脱三丁目4番3号	電話器号 03-3581-110	1 内線 3490